(19) 世界知的所有権機關 国際事務局



(43) 國際公開日 2001年5月3日 (03.05.2001)

PCT.

(10) 国際公開番号 WO 01/30757 A1

(51) 國際特許分類7: C07D 213/30, 277/26, 277/28, 277/32, 277/44, 215/14, 215/56, 307/52, 513/04, 263/56, 417/04, 417/06, 417/12, 417/14, 285/08, 498/06, 471/04, 237/28, 409/12, A61K 31/426, 31/427, 31/47, 31/341, 31/437, 31/423, 31/44, 31/433, 31/4439, 31/4709, 31/4738, 31/4375, 31/502, 31/5383, A61P 31/04, G01N 33/15, 33/50

(21) 国際出題番号:

PCT/JP00/07565

(22) 国際出題日:

2000年10月27日(27.10.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 1999年10月28日 (28.10.1999) US 09/428,466 特麗平 2000-326713

2000年10月26日(26.10.2000) IP

(71) 出願人 (米園を除く全ての指定国について): マイ クロサイド ファーマシューティカルズ インコー ポレイテッド (MICROCIDE PHARMACEUTICALS, INC.) [US/US]; 94043 カリフォルニア州 マウンテンピューモード アベニュー 850 California (US). 第一 製菜株式会社 (DAIICHI PHARMACEUTICAL CO. LTD.) [JP/JP]; 〒103-8234 東京都中央区日本橋3丁目 14番10号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

ė

(75) 発明者/出願人/米国についてのみ): リーガー ロジャー (LEGER, Roger) [CA/CA]; J4R 2V8 ケベック州 セン

ト-ランパート アッパー エディソン 202 Quebec (CA). ワトキンス ウイリアム ジョン (WATKINS, William John) [US/US]; 94087 カリフォルニア州 サニィヴェイ ルオネイダドライブ 626 California (US). ツアン ジェ イソンチジア (ZHANG, Jason Zhijia) [US/US]; 94404 カリフォルニア州 フォスター シティ クレイン アベニュー 770 California (US). レナウ トーマス エリック (RENAU, Thomas Eric) [US/US]; 95051 カリフォルニ ア州 サンタ クララ ペッパー ツリー レイン#224 900 California (US). リーヴィングジャック (LEE, Ving Jack) [US/US]: 94024カリフォルニア州ロスアルトス カーポコート 1335 California (US). 太田敏晴 (OHTA, Toshiharu) [JP/JP]. 中山 清 (NAKAYAMA, Kiyoshi) [JP/JP]. 石田洋平 (ISHIDA, Yohhei) [JP/JP]. 大塚雅己 (OHTSUKA, Masami) [JP/JP]. 川戸晴子 (KAWATO, Haruko) [JP/JP]; 〒134-8630 東京都江戸川区北葛西 1丁目16番13号 第一製薬株式会社 東京研究開発セン ター内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 今村正幹, 外(IMAMURA, Masazumi et al.) ;〒104-0031 東京都中央区京橋一丁目5番5号 KRFビ ル5階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, IP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV,) MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定國 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM,

[続葉有]

(54) Title: DRUG DISCHARGE PUMP INHIBITORS

(54) 発明の名称: 薬剤排出ポンプ阻害薬

$$R^{1} = R^{2}$$

$$(I)^{1} - W^{1} - A^{1} - (G^{1})_{m} - [CH(R^{3})]_{p} - (G^{2})_{n} - G^{3} - Q^{1}$$

(57) Abstract: Drugs for preventing and/or treating microbial infectious diseases which contain, as the active ingredient, com-(57) Abstract: Drugs for preventing and/or treating microbial infectious diseases which contain, as the active ingredient, compounds represented by the formula (1), physiologically acceptable salts thereof or bydrates of the same and have an effect of making a microorganism having acquired tolerance to a drug non-tolerant. In said formula R¹ and R² independently represent each hydrogeneous making acquired tolerance to a drug non-tolerant. In said formula R¹ and R² independently represent each hydrogeneous making acquired tolerance to a drug non-tolerant. igen, halogeno, carboxy, etc.; I' represents 5- or 6-membered heteroaryl; W¹ represents -CH=CH-, -CH≡CH-, -CH∃CH₂-, etc.; A¹ gen, halogeno, carboxy, etc.; I' represents >- or o-memoeren neueroury, we represent on the control of the cont represents phenylene, furandyl, tetrahydrofurandyl, etc.; O' represents -CH2- or a single bond; m and n represent each an integer of 0 or 1; and Q¹ represents an acidic group.

/装菜有)

AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

2文字コード及び他の略語については、定期発行される (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, 各PCTガゼットの地域に掲載されている「コードと略語 LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, のガイダンスノート」を参照。

添付公開會類:

医摩姨查報告查

(57) 要約:

1

下記の一般式 (I):

$$R^{1} = R^{2}$$

$$(I)^{1} - W^{1} - A^{1} - (G^{1})_{m} - [CH(R^{3})]_{p} - (G^{2})_{n} - G^{3} - Q^{1}$$

〔式中、R¹及びR²はそれぞれ独立に水索原子、ハロゲン原子、 カルポキシル 基などを示し; J^1 は5員又は6員の芳香族へテロ環を示し; W^1 は-CH=CH-、-CH \equiv CH-、-CH, CH, -などを示し; A^{1} はフェニレン基、ビリジ ンジイル基、フランジイル基などを示し;G¹は酸素原子、カルポニル基、エチ ニル基などを示し、pは0から3の整数を示し;G²はフェニレン基、フランジ イル基、テトラヒドロフランジイル基などを示し; G³は-CH2-又は単結合を 示し:m及びnは0又は1の整数を示し:及びQ は酸性基を示す〕で表される 化合物、生理学的に許容されるその塩、又はそれらの水和物を有効成分として含 み、薬剤耐性を獲得した微生物を脱耐性化させる作用を有する微生物感染症の予 防及び/又は治療のための医薬。